PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

63-185992

(43)Date of publication of application: 01.08.1988

(51)Int.CI.

C07F 9/32 // C08K 5/53 C08K 5/53

(21)Application number: 62-013883

(71)Applicant: NIPPON ESTER CO LTD

(22)Date of filing:

23.01.1987

(72)Inventor: UEDA ATSUKO

MATSUMOTO TETSUO IMAMURA TAKAYUKI TSUJIMOTO KEIZO

(54) NOVEL ORGANIC PHOSPHORUS COMPOUND

(57) Abstract:

NEW MATERIAL:A compound shown by formula I (A is tetrafunctional aromatic group; R1 and R2 are H or ester-forming organic group; H or aromatic ring may be replaced with halogen-containing 1W20C hydrocarbon).

EXAMPLE: A compound shown by formula II.

USE: A raw material for polyesters having excellent heat resistance and flame retardance and an additive such as stabilizer, flame-retardant, etc.

PREPARATION: An organic phosphorus compound shown by formula III is reacted with a cyclic conjugated diketone (preferably 1,4-benzoquinone) in a state of excess amount of the latter based on the former in a proper solvent (e.g. xylene, ethyl cellosolve, etc.).

$$0 \quad P \quad O$$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-185992

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

6917-4H

❸公開 昭和63年(1988)8月1日

C 07 F 9/32 // C 08 K 5/53

CAE

A - 6845-4J 審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

国発明の名称 新規な有機リン化合物

②特 願 昭62-13883

塑出 願 昭62(1987) 1月23日

の発明者 植田の発明者 松本

敦 子 2 哲 夫 2

愛知県安城市東別所町皮新畑1 愛知県岡崎市大和町沓市場49-6

之 愛知県岡崎市紬越町上川成1

 愛知県岡崎市野畑町北郷中23-4 愛知県岡崎市日名北町4番地1

20代 理 人 弁理士 児玉 雄三

明 細 増

1. 発明の名称

新規な有機リン化合物

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 下記一般式(1)で示される有機リン化合物。

(ただし、Aは4価の芳香族券、R¹、R²は水 素原子又はエステル形成性有機基を要す。ま た、芳香環の水来原子はハロゲン原子を含む か含まない炭素原子数1~20の炭化水素基で 健換されていてもよい。)

3.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、新規な有機リン化合物に関するもの

であり、さらに詳しくは耐熱性、 難燃性に優れたポリエステルの原料として使用したり、あるいは安定化剤や難燃剤などのような添加剤として使用しうる新規な有機リン化合物に関するものである。(従来の技術)

従来、難然性に優れた耐熱性ポリエヌテルの原料として、また安定化剤、離燃剤等の添加剤として下配構造式(II)で示される 9,10 - ジェドロー 9 - オキサー10 - (2',5' - ジェドロキシフェニル) - ホスファフェナントレン - 10 - オキシド(以下PHQと略す。)が知られている(特開昭60 - 126 293号公報)。

$$0 = b - 0 \tag{(1)}$$

(発明が解決しようとする問題点)

ところが、分子全体に対するリン原子の割合が低いためか、前記構造式(II)で示される化合物をポ

リエステルに十分な難燃性を付与するに足る量源 加するとポリエステルの物性を摂ねたり、あるい は経済的に高価になるという問題があった。

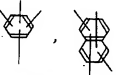
したがって、本発明の主たる目的は、ポリエヌテルの良好な物性を損ねることなく、高度な難燃性を付与しうる新規な有機リン化合物を提供することにある。

(問題点を解決するための手段)

本発明者らは、上記の目的を達成すべく、前記問題点のない有機リン化合物について鋭意研究の結果、特定の構造を有するリン化合物が、熱安定性のよい極めて好適なポリエステルの原料として、あるいはポリエステルに高度な難燃性を付与する難燃剤もしくは安定剤として用いることができるととを見い出し、本発明に到達したものである。

すなわち、本発明は、下記一般式(I)で示される 有機リン化合物を要旨とするものである。

の芳香族基があげられる。



したがって、 $R^{I}O-A-OR^{2}$ の具体例としては次のものがあげられる。

$$O = P - O$$

$$RO - A - OR^{2}$$

$$O = P - O$$

$$O = P - O$$

(ただし、Aは4価の芳香族基、R¹、R²は水森原子又はエステル形成性有機基を表す。また、芳香環の水素原子はハロゲン原子を含むか含まない炭素原子数 1~20の炭化水素基で健操されていてもよい。)

一般式(I) において、 R^1 、 R^2 は水素原子又はエステル形成性有機基を衰し、したがって、好ましい OR^1 、 OR^2 の具体例としては、-OH、

- OCR3, - OCH2 CH2 OH などがあげられる。 C こでR3 はメチル基, エチル基, ブチル基, オクチ ル基などの炭素原子数 1~10 の低級アルキル基で ある。また, Aとしては, 以下に示すような 4 価

本発明の一般式(I)で示される有機リン化合物は、一般式(I)で示される有機リン化合物(以下HCAと略称する。)と、環状共役ジケトン(以下キノンと略称する。)とを適当な溶媒中でキノンがHCAに対して過剰に存在する状態で反応させることにより製造することができる。

キノンとしては、例えば 2.6 - ナフトキノン、 1.4 - ナフトキノン、 1.4 - ペンゾキノン、 1.2 - ベンゾキノンなどがあげられるが、これらのうちでも特に 1, 4 - ベンゾキノンが好遊に用いられる。

本発明の有機リン化合物を製造するに際し。H CAの仕込み時のモル比は中ノンに対し 0.6~ 0.95。 好ましくは 0.8~0.9 とするのがよい。また。本発 明の有機リン化合物を短時間に得るためには、溶 雄を用いるのが効果的であり、 溶媒としては例え ぱトルエン, キシレン, メタノール。エタノール。 プロパノール、クロロホルム、ジメチルホルムア ミド、ジメチルスルホキシド、ジオキサン及びメ テルセロソルブ, エテルセロソルブ, プロピルセ ロソルプ, ブチルセロソルブ, ペンチルセロソル ブ, ヘキシルセロソルプ, ヘプチルセロソルブな どのエチレングリコ・ルエ・テル類などがあげら れるが、反応中間体である構造式(11)で示される化 合物が反応中に析出しない量を用いることが肝要 である。通常,キシレンとエチルセロソルプの温 合溶媒をホスフィン酸 200 重量部に対し 2000 ~ 10000 重量部, 好ましくは 2500~4000 重量部

タレートに対する安定化剤、 離燃剤等の添加剤と して使用するととも可能である。

(寒施例)

次に実施例をあげて本発明をさらに具体的に説明する。なお、実施例にいう有機リン化合物の収率は収量を理論収量で刺ることにより求めたものである。また、融点は顕微鏡線点測定器を用いて測定した。

一方, 本発明のリン化合物は赤外吸収スペクトル及び元素分析より同定した。

奥施例1

温度計, ガス吹き込み口, 攪拌機, 径が3 mで 長さが30mのアリーン冷却管及び摘下ロートを備え た内容積1000mlの五ッロフラスコに,1.4ーペン ソキノン5.0g (0.046モル)及びエチルセロソル ブ:キシレン=8:2(容量比)の協合溶鉄260 mlを仕込んだ。ガス吹き込み口から選素ガスをゆっくり吹き込み, 攪拌しながら内容物を80℃に保 ち, HCA10.8g (0.5モル)をエチルセロソルプ 100mlに得解させたものを滴下ロートから70分か 使用すればよい。また,反応の温度及び時間は,用いる溶媒の拂点以下で5~180分間,好ましくは80~120分間反応させればよい。 また,製品の純度を上げるための将結晶溶媒としては,クロロホルム,ジクロロメタン,能酸エチル,メチルエチルケトン,トルエン,オルソキシレン,メタキシレン,パラキシレン,各種混合キシレン,エチレングリコール,エチルセロソルプ,メタノール,エタノール等のアルコール類等を挙げることができる。

本発明の有機リン化合物のうち、芳香族ジオール誘導体のかたちの有機リン化合物をジオール成分とし、芳香族ジカルボン酸、例えばテレフタル酸、イソフタル酸などをジカルボン酸成分としく新規な耐熱性、難燃性の良好なボリエステルを製造することができる。 さらには、本発明の有機リン化合物は、そのままあるいはエステル形成性誘導体、さらにはボリエステル、例えばボリエチレンテレフタレート、ボリブチレンテレ

けて被下した。 施下終了後, 2 時間反応させ,得 られた淡黄色溶液を機縮し,白色の沈澱物を得た。 この沈澱物をエチルセロソルブから再結晶し,白 色結晶を 11.8 9 得た。 収塞は 95% であった。

この白色結晶を赤外吸収スペクトル。元素分析, 液体クロマトグラフィーにより分析したところ, 次に示すような結果が得られ、下記構造式 ([V) を 有する有機リン化合物であることを確認した。

$$O = P - O$$

$$HO \longrightarrow OH$$

$$O = P - O$$

赤外離吸収 木ペクトルを第1図に示す。

元素分析の結果では C = 66.5 % (理論値 66.9 %), H = 3.7 4 % (理論値 3.7 2 %), P = 1 2.1 % (理論値 1 1.5 %) の結果が得られた。 一方、液体クロマトグラフィーの結果より、前配構造式(IV)を有する有機リン化合物が純度 9 9.9 以上で存在するという結果が得られた。

夹施例2,3

1.4~ペンゾキノンの代わりに第1 授に示す他のキノンを用いた以外は、実施例1と同様に実施し、それぞれ各種の本発明の有機リン化合物を得た。

かかる有機リン化合物は赤外吸収スペクトル, 元素分析及び液体クロマトクラフィーにより分析, 何定した。

第 1 没

| 奥施例 | HCA (A) | キノン (B) | 落 雄 (C) | | 有機リン化 合物収率場 |
|-----|------------|------------|-------------------|--------|----------------|
| 2 | HCA | 12~~/キノン | エチルセロソルブ | 0.92:1 | 5 9.3 |
| 3 | HCA | 1.4ーナフトキノン | エチルセロソルブ | 0.92:1 | 5 1.5 |

奖施例 4

実施例1 で得られた白色結晶 408 に無水酢酸35 8 を加え、2 時間遺産後, 1 日放冷したところ。

65.6 年, H = 4.1 年(理論値 3.9 年), P = 10.5 年 (理論値 10.0 年)の結果が得られた。一方, 液体クロマトグラフィーの結果より, 前記構造式 (V) を有する有機リン化合物が純度 99.9 年以上で存在するという結果が得られた。

参考例 1

実施例1で得られた有機リン化合物に、炭酸カリウムを触媒としてエチルセロソルプ溶媒中。大過剰のエチレンカ・ポネートを反応させジェチレンオキシド付加体を得た。このリン化合物10重量配と、テレフタル酸とエチレングリコールから得たピス(βーヒドロキシエチル)テレフタレート及びその低重合体90重量部とを、触鉄として全酸成分1モルに対し2×10⁻⁴モルのジメチルスズマレエートを加え、280℃、0.2mHgで重縮合した。得られたポリエステルは股点242℃、固有粘度0.66でポリマー中のリン原子の含有量は9820ppmであった。

得られたポリエステルを常法に従って紡糸、延伸し、簡編地として接炎回数を測定したところ 5.0

白色の沈殿物が生成した。との沈殿物を炉別し、キシレン 20㎡で洗浄後、クロロホルム溶液から再結晶を行い、白色の結晶 4 6.3 g を得た。収率は98 まであった。

この白色結晶を赤外吸収スペクトル, 元素分析。 液体クロマトグラフィーにより分析したところ。 次に示すような結果が得られ, 下記構造式(V)を 有する有機リン化合物であることを確認した。

すなわち、赤外吸収スペクトルにおいて、3400 \sim 3600 cm^{-1} のプロードな吸収が消失し、 $2930cm^{-1}$ の -CH3 のピーク、 $1770cm^{-1}$ の -C = 0 のピークが認められた。元素分析から C = 65.9% (理論値

回であり、十分な耐炎性を有していた。 参考例 2

実施例 4 で得られた有機リン化合物 10 重量部とポリエチレンテレフタレート 90 重量部とを用い、参考例 1 とほぼ同様にして固有粘度 0.69, リン原子含有量 9830ppm のポリエステルを得た。

このポリエステルを参考例1と同様にして簡編地とし、その接換回数を測定したところ 5.0 回であり、十分な耐炎性を有していた。

参考例3

参考例1で用いたリン化合物の代わりに、構造式(①)で示したリン化合物を用いた以外は実施例1と同様にしてホスフィン酸誘導体を合成し、このホスフィン酸誘導体を用い参考例1と同様に重縮合して固有粘度0.64、リン原子含有量6800ppmのポリエステルを得た。

このポリエステルを参考例1と同様にして簡編地として、その接長回数を翻定したところ 3.6 回であり、若干耐炎性が不十分であった。

なお、参考例においてポリエステルの極限粘度

特開昭63-185992(5)

[1] はフェノールと四塩化エタンとの等貸貸温合物を溶媒として、温度 20.0℃で例定した値である。

ポリエステル中のリン原子の含有量は螢光X線 法により定量した。また、「リン含量」はポリエステルの構成単位に対するリン原子としての重量 多を示す。

また、耐疾性は常法に従って紡糸、延伸して得た糸を簡編地にし、その19を長さ10.0cmに丸めて10.0m径の針金コイル中に抑入し、45度の角度に保持して、下端からミクロパーナー(口径0.64m)で点火し、火源を遊ざけて消火した場合は再び点火を繰り返し、金銭料が総路しつくすまでに要する点火回数を求め、5個の試料についての点火回数の平均(接换回数)で寂した。

(発明の効果)

4. 図面の簡単な説明

第1 図は突施例 1 で得られた白色結晶の赤外線 吸収スペクトルを示す。

> 特許出願人 日本エステル株式会社 代 理 人 児 玉 堪 三

